# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



特許庁長官

4. 発明の名称

2特許出願人

大阪市福島区営別上2丁目42番地

塩野氨製姜株式会社特許部(電路06-458-

弁理士(4703) 岩

メダ付書類の日間



### (19) 日本国特許庁

## 公開特許公報

①特開昭 51 - 63170

43公開日 昭51. (1976) 6.1

49-136722 ②特顯昭

22出願日 昭松.(1974)11.27

審査請求 未請求

(全 8頁)

庁内整理番号 6516 49 676Z 44 676Z

62日本分類

16 E342 16 E34 30 F372.ZI 30 F93Z

1 Int. C12 C07DZ61/06 C07DZ61/Z01 ADIN 9/22

1.発期の名称

**ヨーイソオキサゾリル尿素類の製造法** 2特許請求の範囲

(式中、Rは水素、アルキル基またはアリール基。 Rは水煮またはアルキル茶、R およびRは水素。 アルキル基、アルケニル基。アルキニル基、アラ ルキル茶。アリール茶、アルコキシ基またはアル キルチオ基を表わし、R'とRは直接または他のへ テロ原子を含んで間接的に運結して含製素庫を形 成してもよく。又は水梁、アルキル英主だはハロ ゲンを表わし、RとXは連結してアルキレン基を 形成してもよく、また上記アルキル茶。アラルキ ル基むよびアリール茶はハロゲン、アルキル茶。 ニトロ基むよびヒトロキシ基から選ばれた!以上 の置換基を有してもよい。う

で示されるヨーイソオキサゾリル尿素類の製造に

#### 解して、

(/)ヨーイソオキサゾリルアミン(8)とイソシ アン酸またはそのエステル(目)を反応させて3 - イソオキサゾリル尿素(1)( R<sup>J</sup>=水素) を生 収させること:

ロイソシアン酸ヨーイソオキ サゾリルエステル (N)とアミン(V)を反応させて3-ィツオキ サゾリル尿 楽( lí)( R<sup>′</sup>=水素) を生成させるこ

(3) 3 ーイソオキサゾリルアミン(目)とカルバ ミド 暦の反応性誘導体( Vi )を反応させてヨーィ ソオキサゾリル尿素(1)を生成させること:

143ーイソオキサゾリルカルパミド酸の反応性 誘導体(VI)とアミン(V)を反応させて3-ィ ソオキサゾリル尿溝(1)を生成させること:

(5) 3ーイソオキサゾリル尿素(1)(X=水素) をハロゲン化して対応する4-ハロゲノイソオキ サソール(1)(X=ハロケン)を生成させるこ E: 12 12 14

(BR'.R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち少くとも!優が水楽で

化またはアルキルチオ化してB、BなどのRのう たはアルキルチオ基であるる 尿素(1)を生成させることは

イツオキサゾリル尿素類の製造

(V) 〔式中、Aは反応性残蓄を表わし、R、R、R、R RがよびXは確配と同意観を有する。 3 発明の詳細な説明

Rは水素またはアルキル基、RおよびRは水素 アルキニル基、 アリール盖、アルコキン基またはアル チオ基を表わし、Rock は直接または他のへ テロ原子を含んで頭接的に連結して会響素理を形 成してもよく、るは水素、アルキル基またはハロ ゲンを表わし。RとXは連結してアルキレン基を 形成してもよく。また上記アルキル茶、ブラルキ ル番およびアリール差はハロゲン。 ロ基およびヒドロキン基から選ばれた!以上 の置換基を有してもよい。) で示される3ーイソオキサゾリル尿素類の製造法

**法は次式によって示される** 

▲は反応性残蒸(例えばハロゲン。エス ナル残基)を表わし、凡R′、R²、R²およびまは前 記と図点機を打する。)

上記定義の用語についてさらに説明を補足すれ ル基としてはメチル。エチル、プロビ ロピル、ブチル、イソブチル、セーブ ブチル、シクロベンチル。シクロヘキシルな ルケニル基としてはビニル。アリル 、ブテニル、ブタジエニル、シクロヘキセ ニルなど、アルキニル基としてはエチニル、ソロ ル、ブチニルなど、アラルキル基としてはベ ンジル、フエネチルなど、アリール基としてはフ

**特別昭51-63170**(3)

エニル、ナフチルなど、アルコキン基としてはメ トキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなど、 アルキルチオ甚としてはメチルチオ、エチルチオ、 プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオなど、 ハロゲンとしては塩素、フツ素、臭素、ヨウ素な ど、アルキレン基としてはテトラメチレン。ペン タメチレンなどがそれぞれ例示される。

本発明方法の語!および2工法はイソシアン競もしくはイソシアン勝エステルとアミンとの反応であつて、常法によつて室型下または冷却下もしくは加熱下に適当な不活性格難(例えば。ペンゼン。トルエン。ジオキサン。ジグリム。ジメチルホムアミド)中実施すればよい。反応を円滑に行うために塩基性機能(例えば、ピリジン。トリエチルアミン)を認知してもよい。

歌まおよび《工法はカルバミド酸の反応性誘導体(例えば、ハロゲニド、エステル)とアミンとの反応であつて、塩基性触媒(例えば、ピリジン、トリエテルアミン)の存在下不活性溶媒を使用しもしくは使用せずに加熱下に実施すればよい。溶

ヒドと遠元制の組合せなどが挙げられる。またアルキルチオ化に際しては、例えば、ハロゲン化アルキルスルフエニルを使用する方法が採用される。 これらの反応はそれぞれの常法によつて、程度。 常能などの反応条件を連査選択して実施すればよい。

本発明方法で原料物質として使用されるアミン(目)は次式に示されるように対応するカルボン 勝エステル(៕)から導かれる:

(目)(R'=水系) (目)(R'=アルキル番)

↑ R<sup>®</sup>はグルトル基)表わし、R およご又は前記と 同意義を有する。)

他の原料であるイソシアン酸エステル(N)は

媒としては、ジメチルホルムアミド、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ペンゼンなどが例示されるが、ピリジンなどの塩基性触媒を溶似としてかねてもよい。

無ま工法はイソオキサゾール核の単位のハロゲン化であつて、このハロゲン化はクロル化、臭素化、ヨウ素化などを含む。これらの反応はそれぞれの常法によつて、ハロゲン化剤、触媒、溶媒、程度条件などを適宜選択して実施さればよい。

第6工法は活性アミノ基のアルキル化またはアルキルチオ化であつて、R、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>のうち少くとも!が水素である尿素(l)を原料物質として使用し、その水素をアルキル基またはアルキルチオ基に遺換させればよい。アルキル化に際しては、油常のアルキル化剤が一般に使用できる。例えば、メチル化について述べると、臭化メチル、ヨウ化メチルなどのハロゲン化メチル、ジメチル破跡、ジアゾメタン、メタンスルホン酸メチル。トルエンスルホン酸メチルのような有機酸メチル、ホルムアルデビドとギ酸の配合物、ホルムアルデビドとギ酸の配合物、ホルムアルデビドとギ酸の配合物、ホルムアルデ

次式に示されるように対応するカルボン酸( X ) またはアミン( M )から導かれる: 一次のことの情報であるとはない。これの情報のはなると、これには異ないた。

( 式中、RおよびXは前記と同意義を有する。) かくして得られる ヨーイソオキサブリル尿素類(I) は新規化合物であつて。除草剤または殺薬剤として有用である。

以下に本発明方法の実施例を挙げる。 実施例/

3ーアミノー 3ーもーブチルイソオキサゾール ノる8 28 を無水ベンゼンノ4 0 dに溶解し、これにかきまぜながらイソシアン酵ノチルエステル ボノロテおよびトリエチルアミンひる耐を用え、 配合物を室温下に約8時間かきませ、一次放置し、 さらにノ時間加熱遠流させる。氷冷後、反応形よ り析出した結晶を沪取し、酢酸エチルより再結晶 すると触点!820~!823℃の無色針状品と して!-メチル-3-(s-t-ブチル-3-イ ソオキサゾリル)尿素ユス6!9を得る。

#### 実施例2~65

下記の原料物質(3)を使用し、実施例/と同様に反応を行い、対応する目的物質(1)(R<sup>2</sup>= \*\*\*)を得る:

(以下余白)

				74	M M21-631 /U(4)
実题例		0		0	目的物質(1)
.16	R	х	R'	R <sup>2</sup>	49. bp以t IR
2	н	н	. н	Me	1655-1660
3	Me	Я	H	Mе	2140-2150
æ	Bt	H	Н	Мe	1575-1590
5	Pr	H	H	. Me	15\$0-1560
6	i - Pr	H	н	¥e	1120-1130
7	c-Pr	н	H	Me	157.0-1580
8	Ph	H	H	Мe	1955-1960
9	- ( CH	,,,-	В	Me	1930-1940
10	Ne	B	R	Et	1330-1345
11	1-Pr	H	В	Bt	1225-1235
12	t-Bu	H	В	Et	179.0-1805
/3	Me	H	H	Pr	950-967
-14	i-Pr	H	В	Pr	885-895
15	t-Bu	B	H	Pr	1340-1350
16	No	H	B	1-Pr	118.0-119.0
17	i-Pr	H	В	. i - Pr	. 1130-1160
18	t-Bu	H	H	1-Pr	. 1340-1350
19	Mo	H	Ħ	Bu	89.5-905
מג	i-Pr	Ħ	Ħ	Bu	71.0-720
21	t-Bu	H	B	Bu	69.5-71.5
22	No	H	B	A	1100-111.0
23	1-Pr	B	Ħ	As	81.5-825

24	t-Bu	H	H	Al	1300-131.0
25	¥.	H	н	c-He	1640-1650
26	1-Pr	H	8	c-He	161.5-1635
27	t-Bu	H	H	c-He	1935-1950
28	H	H	H	Ph	1870-1885
29	Ме	H	H	Ph	1880-1890
30	Et	H	H	Ph	157.0-158.5
31	Pr	H	Ħ	Ph	1600-161.0
3.2	i-Pr	Ħ	H	Ph	1780-1790
33	t-Bu	н	H	Ph	1985-1995
34	c-Pr	H	H	Ph	158.5-1600
35	Ph	H	H	Ph	2105-211510
36	-(CH	_ (ر	H	Ph	187.0-188.0
36 37	-(CH	∄ 2)#=	H	Ph m-Tol	187.0-188.0 169.5-1700
1				•	
37	Mo	H	H	m-Tol	169.5-1700
37 38	Mo 1-Pr	H	H	m-Tol	169.5-1700 164.5-1660 188.5-1900(d)
37 38 39	Me i-Pr t-Bu	H	H	m-Tol m-Tol m-Tol p-C&-Ph	169.5-1700 164.5-1660 188.5-1900(d)
37 38 39 40	Mo 1-Pr t-Bu Mo	H H H	H H	m-Tol m-Tol m-Tol p-C&-Ph	1695-1700 1645-1660 1885-1900di 2055-207.0di
37 38 39 40 41	Me i-Pr t-Bu Me i-Pr	H H H	H H H	m-Tol m-Tol m-Tol p-C#-Ph	1695-1700 1645-1660 1885-1900d) 2055-207.0d) 1740-1750
37 38 39 40 41 42	Me i-Pr t-Bu Me i-Pr t-Bu	H H H	H H H	m-Tol m-Tol m-Tol p-C&-Ph p-C&-Ph	1695-1700 1645-1660 1885-1900di 2055-2070di 1740-1750 1885-1900di
37 38 39 40 41 42 43	Me i-Pr t-Bu Me i-Pr t-Bu Me	H H H H	H H H	m-Tol m-Tol p-C&-Ph p-C&-Ph p-C&-Ph p-C-Ph	1695-1700 1645-1660 1885-1900d 2055-2070d 1740-1750 1885-1900d 2015-2030d
37 38 39 40 41 42 43	Me i-Pr t-Bu Me i-Pr t-Bu Me	H H H H	H H H H	m-Tol m-Tol p-C&-Ph p-C&-Ph p-C&-Ph p-Br-Ph p-Br-Ph	1695-1700 1645-1660 1885-1900d) 2055-2070d) 1740-1750 1885-1900d) 2015-2030d) 1740-1770d)

48	Bt	H	Me	Me	740-750
49	Pr	H	Mo	Me	430-460
50	i-Pr	H	Me	¥е	775-785
51	c-Pr	H	Mo	Me	67.0-68.0
52	t-Bu	H	Me	Mo	1500-131.0
53	Ph	H	Me	¥о	1320-1330
34	-(CH,	) "-	Me	Mo	825-835
55	t-Bu	H	We	34- C12-Ph	128.5-129.5
56	t-Bu	CE	Me	No	1520-1560
57	Me	Н	Et	Me	370-380
58	t-Bu	Н	Me	Bu	/ 69 0 . / 607 c= (CC4)
59	i-Bu	H	H	Me	1483-1495
60	i-Bu	H	Me	Me	123 125C/045#4
61	i - Bu	H	Me	A.6	139-14/C/069##9
62	t-Bu	H	Me	A.S	126-128C/045##g
63	t-Bu	Ħ	Et	Me	1065-1075
64	t-Bu	H	Me	Et	/683,/603 cm <sup>-/</sup> (CC4 <sub>u</sub> )
65	t-Bu	Br	H	Me	1605-161.0

注)上記表中の略号は下記の意味を有する: H (水素)。 Ma(メチル茶)。 Bt (エチル茶)。 Pr(プロピル茶)。 Bu (ブチル茶)。 Ph(フエニル茶)。 Al(アリル茶)。 He(ハナンル茶)。 Tol(ドリル茶)。 c-(ンクロー)。 1-(イソー)。 t-(ターシャリイー)。 m-(メター)。 p-(パラー)。 d(分解点)。 や(酸点。C)。 bp(病点)。 IR(赤外線吸収スペクトル)。

#### 実施例66

イソシアン語 5 ー t ー ブチルー 3 ー イソオキサ ゾリルエステル 2 9 9 をペンピン 1 2 0 叫に懸 雨させ、これにHーメチルブチルアミン 2 1 5 9 を加え、3 時間遠流させる。冷静、反応液から溶 様を留去し、残流をシリカゲルの時間クロマトグ ラフィーに付し、ノーブチ βー 1 ー メチルー 3 ー (5 ー t ー ブチルー 3 ー イソオキサゾリル) 尿素 ユフ3 9 を得る。本品はヘキサンより 再結晶し、 地点 6 よ 5 ~ 6 & 5 ℃の結晶を得る。 収率 8 2 8

#### 実施例もファノヨミ

下記の原料物質(1/)を使用し、実施例666 同様に反応を行い、対応する目的物質(1/)(R/ ニ水素)を得る:

$$\begin{array}{c} X \\ B \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ B \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ B$$

				14.5	
実施例	. 1		自的	)(R'=水森)	
· 16	R	X	R2	R	华。bp汉北IR
67	t-Bu	H	Me	Me	119.5-: 205
. 68	Me	н	н	н	201-203W
49	t-Bu	H	н	H	1795-1805
. 70	Mе	B	Мө	Me	1505-1515
71	t-Bu	H	Me	AS	900-91.0
72	t-Bu	H	Mе	Met	1060-107.0
73	Me	H	-CH_C	H-20	1700-1710
.74	i-Pr	H	He CH C	No	69.0-700
75	i-Bu	H	Me	Me	905-910
76	i-Pr	H	Mo	Bu	1680.1616 (CC14)620
77	i-Bu	H	Ye	Bu	7678,4620 ca (CC)
78	t-Bu	В	Mo	Bt	88.5-89.5
79	t-Bu	H	Bt	Bt	1220-1235
80	t-Bu	н	Pr	Pr	750-805
81	t-Bu	H	i-Pr	i-Pr	200-205d)
82	t-Bu	В	Bt	Bu	187,1612 ca (CC4 <sub>4</sub> )
83	t-Bu	H	Mo	c-He	1495-1505
84	t-Bu	H	Mo	Ph	1225-1230
85	t-Bu	B	Me	Bs	107.0-108.0
86	t-Bu	H	M	As	1676.1610 C= (CCI.) 1678.0611
87	t-Bu	B	Bu	Bu	7678, 76//
88	t-Bu	Н	1-Bu	1-Bu	1120-1130

4												
89	Me	H	H.o	Bu	79.0-800	1	13	t-Bu	Н	H	s-Bu	1325-1340
97	Mo	H	M.	Af	<b>89.0-900</b>	1	14	t-Bu	н	В	i - Bu	121.5-1220
91	Mo	H	M.	Met	91.0-920	1	15	t-Bu	H	H	t-Bu	1805-1825
92	Wo .	H	H	o-P-Ph	1700-171.0	1	116	t-Bu	H	R	2#- C#,-Ph	226.5-227.0
93	Me	H	H	C 6 , - Ph	208.0-209.0	1	17	t-Bu	B	H	BE	1365-1375
94	Me	В	H	p-MOBa	253-25年(1)	/	18	t-Bu	H	H	a-Me-Bs	1180-1190
95	Me	В	- ( C	H2) -	1930-1940	/	119	t-Bu	н	Me	Pr	760-770
96	Me	H	-(c	H <sub>2</sub> ),-	159.0-1600	1	20	t-Bu	H	Mo	i-Pr	905-91.5
97	Et	H	Me	Mo	865-875	/	121	t-Bu	H	Mo	s-Bu	11:35-1145
98	Et	H	¥ o	Bu	7682.7624 (CCI <sub>a</sub> )		دد،	t-Bu	н	Me	i-Bu	1135-1145
79	Et	H	M é	Af	465-47.5	/	/23	t-Bu	H	Ke	t-Bu	149.0-151.0
100	Et	H	Me	Me t	67.0-68.0	/	124	t-Bu	н	Mo	Не	1679,1613 0=1(0014)
101	Et	H	-(Œ	i")"((GI")"-	121.5-1220	/	,25	t-Bu	н	Me	a-Me-Bz	1210-1220
102	Pr	н	Ve	Me	880-890	/	26	c-Pr	н]	Me	Me	145.0-1460
103	Pr	H	Me	Bu	/680./622 (# (CC4,)		127	c-Pr	н	Me	Mot	77.5-78.5
104	Pr	H	Me	AL	\$ \$0-\$7.0	1	128	Ph	H	Me	Мо	1830-1850
105	Pr	H	Me	Met	64.0-65.0		29	Ph	H:	Me	Me t	128.0-129.0
106	Pr	н	-(CH	, (CHD)0(1)	108.5-109.0	/	30	-(CH	)	Me	Me	1645-1655
107	i-Pr	H	Me	Af	333-363		/3/	-( CH ,	)	Мe	Met	111.5-1120
108	i-Pr	н	Жe	Met	544-555		/32	t Bu	н	-(	CH_)	1320-137.5
794	ı Fr	н	(CH	्राध्यक्ष	1305-131.5		133	t Bu	н	Ü	CH_),-	1140-1130
110	i-Bu	н	Me	A ¢	25.5 - 27.0		134	t-Bu	н	-(C	H,),0(CH,)	-1780-1800
111	i -Bu	н	1	Me t	820-830		135	н	H	Me	Met	$G^{-1}(\mathfrak{C}(k_{\mu}))$
1/2	i-Bu	н	-CH	~)v(cH²)	1095-1105		136	н	н	24 C15P	н	20 5. 9- 207.00)

/37 H H Me Me //35-//43
/38 t-Bu H Met H /47.0-/42.0

住)変中の略号は下記の恵義を有する:Met(メトキン落)。 Bs(ペンジル基)。s-(セカンダリイー)。その他は 前記と同意義を有する。

#### 実施例/39

スノージメチャー3ー(メーセーブチャー3ーイソオキサゾリル)尿素ノロタタリを乾燥したジメチャホルムでミドノの似に溶解し、室屋下にかままぜつつよのも水素化ナトリカムユフェリを加え、40°Cでノス分間加湿する。ノの°Cに冷却し、ヨウ化メチャルはありを乾燥したジメチルホルムでミド3の似に溶かした溶液を加え、ノ時間で洗り下し、よの°Cでよ分間加熱し、溶膜を加まれたでは多かがある。クロロホルムを調を無水芒硝で乾燥し、溶液を加まる。砂造し、残液をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、融点タの~タノの°Cの結晶として、イスートリメチャー3ー(メーセリを移る。

1		1 1			1		1
	150	t - Bu	B	Bu	¥о	Et	130-135(10公田/0.25mly 140-145(12公田)/067mly
ı	151	Мe	В	Bu	Et	Me	140-145(時間)1047日

注) 略号は前記と配意義を行する。

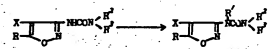
#### 実施例とよる

#### 実施例/53

ノー(まーセーブチルーまーインオキサゾリル 球点を使用し、実験例/39と同様に反応を行い 触点タロロ~9人のCの結晶として人人まートリ ノナルーマー(まーセーブチルーフ・ノフォキサ ゾリル)球点よるノも相当、触点ノエロ~ ノエノのCの結晶として人まージノチルーまー( エーブチルーオーインオキサゾリル)尿素 収率9384.

実施例ノ40-151

下記の原料物質( 1 )(R<sup>'</sup>=水素)を使用し、実施例/39と同様に反応を行い、対応する目的物質(1)(R<sup>'</sup>=アルキル基)を得る:



(1)(R'=水素)

(1)(Rニアルキル基)

実施例	(I)	(R	= 水	森)	目的物質( )(ドーアルキル基)			
<i>1</i> 6	R	X	H,	H	R	ゆ. bp または R		
140	Wo	H	Mo	Me	No.	105-108(11俗種)0 45=1		
141	Et	H	Mo	¥е	Mo	1130-1140C/086mily		
142	Pr	19	Me	¥е	Me	1130-1160C/060 <del>001</del>		
/43	i-Pr	В	Me	¥е	Мe	1060-107.0 C/030=14 .		
144	i – Bu	H	Me	Me	Me	1230-1240C/054 <del>28</del> 9		
145	c-Pr	В	Me	Me	¥е	1300-131.0C/0500014		
146	Ph	B	Me	Me	¥е	1681.16230=1(001 <sub>e</sub> )		
147	-(CH <sup>2</sup> )		Me	¥е	¥o	138-139C/058mHy		
148	8	H	Me	Мө	Жe	91-92C/030 <del>zily</del>		
149	t-Bu	H	Bu	Me	Me	/30-/35((高度)025=14		

クスペ 6 相当および触点!3 以の~!3 x 0 ℃の 結晶として!- メチルー!- ( x - t - ブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素以よりつ 6 相当をぞれぞれ収率として得る。

#### 実施例ノミル

ノーノテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素を使用し、実施例139と同様に反応を行い、触点130~1310での結晶として13ージメテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素143を目当および絶点900~910での結晶として113ートリノチルー3ー(5ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素339を相当をそれぞれ収率として得る。

#### 実施例/33

ノーノチルー3ー(5ーノチルー3ーイソオキサゾリル)尿素の31の9を無水エタノール1㎡ およびナトリウムの048岁からなるナトリウム エトキシドに加え、室温下15分間かきまぜたの ち、エタノールを縁圧留去する。残俗に無水ベン ゼン3 dを加え、破勝ジェチルの2つ9を摘下し、室型下2時間からまぜたのち、さらに1時間 40分間 遠流する。冷後、不溶物を沪主し、ペンゼン溶液を飽和炭除水素ナトリウム水溶液および水で助次洗浄し、無水芒硝にて乾燥し、溶媒を留去する。残液をカラムクロマトグラフィーにより精製し、ム3ージメチルー3ー(メーメチェー3ーイソオキサブリル)尿素の19つ9を得る。収率

#### 実施例!まる

3ーマミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン3月と塩化ジメチルカルバ モイルスノ8月を加え、60℃にでより時間かき まぜる。ピリジンを縁圧留去し。残液に水ノタ & とよる塩酸を加えて田ノとし、クロロホルムを留去 し、残液にメタイール性水酸化ナトリウム 粧ユタボタンール性水酸化ナトリウム 粧ユタボタンーのはを加え、塩酸酸性とし たのち、クロロホルムで再び抽出し、クロロホル

3 - イソオキサゾリル)被素の3 / 9を得る。 IB:/498./404m²/(CCL)。

#### 実施供/19

ム層を水洗し、芒硝で乾燥し、溶媒を包去する。 残済をシリカゲルを使用してカラムクロマトグラ

**終問 22**51.

フィーに付して精製し、融点 / 505~/5/5 での結晶として / / - ジメチルー3- (5-メチルー3- イソオキサゾリル) 尿素 0 4 7 3 5 9 を得る。 収率 3 6 5

#### 実施例ノミク

3ーノチルアミノーターセーブテルイツオキャソールを使用し、実施例/56と同様に反応を行い、融点タの0~9 & 0 での結晶として / & 3 ートリノチルー3ー( 5ーセーブチルー3 ー 1 ソオ サゾリル) 尿素を得る。

#### 実施例/58

ノーノチルー3ー(3ーセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素(9つまたピリシン3の似に溶解し、一3の~一4のでに冷却下塩化ブチルスルフェニル(359を加える。即合物ケー3の~一4のでで 6時間、さらに窒温下一夜放置する。 尼応藤を常法により処理し、油状物としてノーメチルーノーブチルチオー3ー(5ーセーブチルー

ージメチルー3ー( 4ープロモーsーtープチル ー3ーイソオキサゾリル) 尿素を得る。

#### 実施例ノムノ

まー(まーセープチルー3ーイソオキサゾリル)カルバミド酸メチルエスチル337gにジメチルアミン20㎡を加え。封管中100でにて24時間加熱する。反応前よりジメチルアミンを留去し。技術をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーにて新製し、パノージメチルー3ー(まーセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素253gを得る。収率2064。

#### 尖脂倒!62

まー(メーノチルー3ーイソオキサゾリル)カルバミド前ノチルエステルを使用し。実態例16/と回線に反応を行い。イノージメチルー3ー(メーノチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。
収率6956。

#### 支血例/63

ヨーメチルアミノーsーセーブチルイソオキサ ゾールミちもまをトルエンSの単に溶解し、室温

特茂 昭51-- 631 7 0 (B)

特許出職人 塩野鹿雙葉株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光履 4 前記以外の発明者

-536-